DERMAL DRUG

Patent Number:

JP60222416

Publication date: 1985-11-07

Inventor(s):

TAKI TOSHIO; others: 01

Applicant(s):

SOUGO YATSUKOU KK

Requested

Patent:

☐ JP60222416

Application

Number:

JP19840075865 19840417

Priority Number

(s):

IPC

A61K31/15; A61K31/16; A61K31/17; A61K31/195; A61K31/22; A61K31/27; A61K31/395;

Classification:

A61K31/555; A61K37/02; A61K37/64; C07D417/06

FC

Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:A dermal drug, containing a specific chelating compound, and usable for preventing and/or treating blackening of the skin.

CONSTITUTION: A dermal drug, containing 0.001-10% compound of formula I {A and a group of formula II together may form a five- or six-membered ring containing S, O or N or CH=N- [R is H or a group of formula III (R1 is OH, alkoxyl, etc.; R3 is alkylene, etc.; n is 0 or 1), etc.]; B is monocyclic or fused aromatic ring having -C=C- bond or a group of formula IV (R4 and R5 are H, aryl, etc., R6 is OH, mercapto, etc.); R6 and a group of formula II in ring A together may form a chelate of formula V (M is metal atom; m is a natural number) through the metal atom} and a salt thereof, and useful for preventing and/ or treating blackening of the skin. The drug exhibits very remarkable inhibitory action on melanization, and can be advantageously used as a cosmetic or external drug. The drug is administered by applying or rubbing an adequate amount thereof into the affected part once - several times a day.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-222416

@Int.Cl.4	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和60年(1985)11月7日
A 61 K 31/15 31/16 31/17 31/195 31/22 31/27 31/395 31/555 37/02 37/64	ADA	7330-4C 7330-4C 7330-4C 7330-4C 7330-4C 7330-4C 7330-4C 6664-4C 7138-4C 7138-4C 7431-4C ※審査請求	未請求	発明の数 1 (全 9頁)
C 07 D 417/06				

②特 関 昭59-75865

②出 顧 昭59(1984)4月17日

⑫発 明 者 多 喜 俊 男 海老名市今里297

砂発 明 者 内 空 閑 三 郎 横浜市緑区東本郷町1008-16

⑪出 願 人 相互薬工株式会社 東京都千代田区大手町2丁目6番2号

砂代 理 人 弁理士 戸田 親男

最終頁に続く

明 細 1

1. 発明の名称

皮膚用剤

2.特許請求の範囲

下記の一般式 (I) で示される化合物及びその塩類を含有することを特徴とする皮膚の風化防止及び/又は治療用皮膚用剤。

$$\begin{pmatrix}
c & R_6 \\
C & C
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
R_6 \\
A
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
R_6 \\
A
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
A
\end{pmatrix}$$

式中

(1) Aは、スC=N- 結合とともに研費、酸素 あるいは留素を含む5~6 長環を形成するか; 若しくは

環を形成することなく~CH □ N − R を表わし; 〔但し、

(式中、

R_iは、水酸基、アルコキシ基、あるいはアミノ 基を表わし、

式中、2は炭素、硫黄、酸素あるいは窒素原子 を表わし;

Yは水素、水酸蒸、メルカブト、アルキル蒸、 アルコキン蒸、あるいはアルキルチオ基を表わし、

Raは、アルキレンあるいはフェニレン基を扱わ

n は、0 あるいは1 であり、

Xは、欧素をるいは磁質原子を表わす。)

(p) Bは、-C=C- 結合を有する単環あるいは縮合した芳香族環を扱わすか;

若しくは

〔但し、

R₄、R₈は、同一又は異なつてもよく、水素、ア

リール基、アルキル基あるいはアラルキル基を表わし<mark>:</mark>

Reは、水酸基、メルカブト、アルコキシ基あるいはアルキルチオ基を表わす。) 又は、

(1) R_oかA項の >C = N - 結合とともに金属原子を介して

- R_• … M∕m … N ≖ C< で示されるキレートを形成する。 〔但し、

Mは金属原子、mは自然数を表わし、R₀は上記 に定義したのと同じ意味を表わすほか更に-0-, -8- を表わす。〕

3.発明の詳細な説明

本発明は、皮膚用剤に関するが、更に詳細には 特に皮膚の黒化の防止及び/又は治療に著効があ り、従来とは異なる新規なタイプの皮膚用剤に関 するものである。

美容上または皮膚科学の領域において、皮膚の 黒化防止についての関心が最近とみに高まつてき

本発明者等は、後者のキレート形成性化合物の すぐれた無化防止性に着目し、これらの化合物の 中には上記した欠点のない化合物が存在するとの 確信を持ち、数多くのキレート形成性化合物につ いて、そしてまたそれらの誘導体又は関連化合物

について、各種のスクリーニングを行つた結果、 特に外用に適し且つ強力なキレート形成能を有す る化合物を発見した。そして更にその安全性、製 剤適合性等について鋭意研究を遂行し、その結果、 本発明を完成するに到つたのである。

すなわち、本発明は、下記の一般式 [I] で示される化合物及びその塩類を含有することを、特徴とする皮膚の黒化防止及び/又は治療用皮膚用剤である。

$$\begin{array}{c|c}
c & C & C & N \\
C & C & A
\end{array}$$
(1)

式中、

Aは =C=N- 結合とともに硫黄、酸素若しく は窒素を含む5~6 負環を形成するか、又は

環を形成することなく -CH = N - R を表わし; 〔式中、 Rは H 又は +R - R -

Riは水酸蒸、アルコキシ蒸、若しくはアミノ基 を表わし;

(式中、R1は上記と同じ意味を表わし; Zは炭素、硫黄、酸素若しくは線素原子を表わし; Yは水素、水酸基、メルカブト、アルキル、アルコキン、若しくはアルキルチオを表わす。)

Ra は T ルキレン若 しくはフェニレン基を表わし; n は O 若しくは 1 であり;

Xは酸素若しくは硫黄原子を表わす。〕

Bは-C=C- 結合を有する単環若しくは縮合 した芳香族環を衰わすか、又は環を形成すること なくR₆-C=C- を表わす;

〔式中、

R4、Rsは同一又は異つてもよく、水素、アリール、アルキル若しくはアラルキル基を扱わし;

Reは水酸基、メルカプト、アルコキシ、若しく はアルキルチオ基を扱わす。) または、

ReはA環のIC⇔N - 結合とともに金属原子を介 して

- R. ... M/m ... N = C <

で示されるキレートを形成する。

(但し、Mは金属原子、mは自然数を表わし、Reは上配に定義したのと同じ意味を表わすほか更に-0-,-8-を表わす。)

化合物(I)において、Aは >C=N- 結合とともに8,0若しくはN原子を含有する5~6 員環を表わし、例えばデアゾリン、オキサゾリン、イミダゾリン、ピリミジン、4H-1,3-チアジン、4H-1,2,5-オキサジアジン等が挙げられる。

またAは - CH = N - R(シッフの塩基)を表わ すほか、Rが(R₂)。C - R₂ の場合のR₂骨格 - N ス

としてはピロリジン、チアソリジン、オキサソリ ジン若しくはイミダソリンを例挙することができ る。

例えば次の一般式 (II) で示される化合物が挙げられる。

$$\begin{array}{c|c}
C & R_0 - - M/m \\
C & C & N \\
R & C
\end{array}$$
(17)

〔式中、

Mは金属原子、mは自然数、Reは上記と同じ意味を扱わす。)

金属原子としては、例えば、Zn、Pe, Co, Mo, Pe, Ge, Se, Cu 等が好適である。これらの中レート形成化合物には、後配する試験例からも明らかなように、絹イオンと特異的に中レート結合して、式(II)中の金属Mを放出する作用を有するので、従来の中レート剤のように有用な微量金属を取り去るどころか、全くその逆に、亜鉛など皮膚科学上有用な金属を生体に付与することができるのである。

試験例1

メラニン形成阻害効果両定試験

B は二重結合を有する芳香族環を扱わし、例え ばペンゼン環、ナフタリン環、アントラセン環を 扱わす。また、B が - C = C - を扱わす場合、R₄,

RaはH、アルキル、アリール、アラルキルを表わすが、アリール基としては、フェニル、トリル、ナフチル基等が例挙されるし、アラルキル基としては、ペンジル、フェネチル、シンナミル、スチリル基等が例挙される。RaとしてはOH、SH、O・アルキル、8・アルキル、-0・1・8・0各基が挙げられる。

これらの化合物は、後記する試験例からも明らかなように、きわめて卓越したメラニン形成抑制作用を示し、皮膚の無化を防止及び/又は治療するのに非常に有効であり、化粧品、外用剤として有利に使用することができる。

また、一般式 (I) において、RoがA項の >C=N 結合とともに金属原子を介して

- R₀ ··· M/m ··· N = C <

で示されるキレートを形成する化合物としては、

(イ) 試験管にLーチロシン溶液(0.3 m/ml)1 ml、リン酸緩衝液(pl.6.8)2 ml、硫酸網溶液
0.0.5 ml(1.5 溶液)を入れ、本発明の皮膚用剤
の有効成分である式(I)及び(II)で示される化合物の種々濃度エチレングリコール溶液1 mlを入れた後、3.7 ℃でインキュペートし、その後各試験管にチロシナーゼ(2000 unit/ml)0.1 mlを加えて更に3.7 ℃で30分間インキュペートした後、生成したメラニンを分光光度計で測定した。(6.4.0 nm)またプランクとして試験液の代わりにエチレングリコールを用いて同様の操作を行い、各濃度における阻害率を算出した。

結果は衰1に示すように本発明化合物はいずれ も低濃度で強いメラニン形成阻容効果を有すると とを示している。

3、大学生的1000年的1000年以前,1000年的100

			とにかける			
化合物	1.25×10 ⁻² M	2.5×10~3 M	1.25×10 ⁻¹ M	2.5 × 1 0 ⁻⁴ M	1.25×10 ⁻⁴ M	2.5 × 10 ⁻⁸ M
OH N COOH 2 - (2'-ヒドロキシフエニル)チアゾリン - 4 - カルボン酸	_	926	7 8.0	7. 0		
CH ₃ -C CH-C 8 COOH L-2-アセトニルチアゾリン - 4 - カルポン酸	_	966.	6 9 5	1 7.9	_	
OH CH = NCH ₂ CH ₂ COOH N - (2 - ヒドロキシベンジリデン) - 3 - アミノブロビオン酸	-	6 0.3	1 4.5	8.0	-	-
OH COONa COONa CHa 2 - (α-メチルフエナシル)チアゾリン - 4 - カルポン酸ナトリウム	-	7 3.0	4 2.8	1 4.4	_	_

表 【つづき

·						
COOH						-
2-フエナシルチアゾリン-4-カルポン酸	<u>-</u> ·	8 5.1	6 8.3	6.2		
OH O O O				·		
N-(2-(2'-ヒドロキシフエニル)チアゾリン	704	2 8.1	[· -	_	_	-
OH, N, C-N, C-OH					,	
N - (2 - (2'-ヒトロキシフエニル)チアゾリン - 4 - カルボニル) - L - チアゾリン - 4 - カルボン酸	9 5.5	4 8.0	-	-	_	-
のH、N - (2 - (2'-ヒドロキンフエニル)チアンリン - 4 - カルボニル) - L - ヒドロキンフロリン	7 3.4	2 8.1	-		_	
H ₁ C-C OH CH-C N 7 7七トニルチアゾリン	<u>.</u>	_	6, 4, 4	4 8.7	4 1. 0	1 0.9
$H_{s} C - C = C + C = C + C = C = C = C = C = C =$						
ピスアセトニルチアゾリン亜鉛		8 4.4	-	5 9. 4	_	-

(ロ) 次に網イオンを添加しない実験系においても、本発明化合物中、Aがチアゾリン-4-カルボン酸、Bがアセトニル基であるL-2-アセトニルチアゾリン-4-カルボン酸についてメラニン形成阻害効果を測定した。

方法は試験管にL-チロシン溶液(0.3 mg/ml)を1 ml、リン酸級債液(pH d.8)を1 mlかよび各 濃度L-2-アセトニルチアゾリン-4-カルポン酸溶液 0.9 mlをそれぞれ加えて31℃で10分 間インキュペートしたのちチロシナーゼ溶液

(2000 unit/ml) 0.1 mlを加えて攪拌し、ただちに分光光度計で 4.7 5 nmにおける吸光度を経時的に砌定することによつた。またブランクテストとして上記試験液の代わりに水を用いて同様の操作を行つた。

この結果を第1図に示す。この図から本発明化合物であるL-2-アセトニルチアゾリン-4-カルポン酸は10⁻⁵ ~10⁻⁶ Mというきわめて低濃度でチロシナーゼ活性を阻害していることが判明した。

との交換がまぎれもない事実であることを証明し ている。

式(II) の化合物としてAェチアソリン、Bェアセトニル基、MェZn、m=2の化合物について銅イオンとの交換能を具体的に説明したがそれ以外の場合もこれと同様であつて容易に鋼イオンと交換することができる。

とのようにして、例えば、次の化合物について、 すぐれた皮膚の黒化防止及び/又は治療効果を確 認し、化粧品、外用薬剤といつた皮膚用剤として これらの化合物を使用できることが確かめられた。

- (1) 2 (2'-ヒドロキシフエニル)チアゾリン-4-カルボン酸
- (2) N (2 (2'-ヒドロキシフエニル)チ アゾリン - 4 - カルポニル) - L - ブロリン
- (5) N-〔2-(2'-ヒドロキシフエニル〕チ アンリン-4-カルポニル〕-L-チアンリジン -4-カルポン酸
- (4) N~ (2 (2'-ヒドロキシフエニル)チ アゾリン-4 - カルボニル) - L~ヒドロキシブ

またこの強い阻害効果は、金属酵素であるチロシナーゼから銅イオンをキレートすることによる ものであり、そのことは、反応終了液に鍋イオン を添加することにより、チロシナーゼ活性が賦活 化されたことから証明できた。

試験例2

鋼イオン交換試験

一般式(II)において、Aがチアゾリン、Bがアセトニル基で、Mが 2n、mが 2 であるピスアセトニルチアゾリン亜鉛を用い、これを溶剤添加のもと水にとかし Cu804 溶液を滴下するとオリーブグリーンの結晶が比較した。 この結晶を分取し、乾燥後融点を測定したところ 1 8 3 ~ 1 8 6 ℃であつた。 これは、アセトニルチアゾリンと硫酸鋼を対象合成したピスアセトニルチアゾリン亜鉛の亜鉛が網と交換することが明らかとなった。また先に述べた試験付1・Hにおいてピスアセトニルチアゾリン亜鉛に強いメラニン形成阻害作用があることからも網

ロリンメチルエステル

- (5) N (2 (α メチルフエナシル)チア ゾリン-4 - カルポニル) - L - ブロリン
- (6) アセトニルチアゾリン
- (7) L-N-(2-アセトニルチアゾリン-4-カルポニル)-L-ブロリン
- (8) L-2-アセトニルチアゾリン-4-カル ポン酸
- (9) N-2-ヒドロキシペンジリデングリシンナトリウム塩
- (10) N 2 ヒドロキシベンジリデングリシル- L ヒドロキシブロリンメチルエステル
- (11) N (2 ヒドロキシベンジリデン) 3- アミノブロピオン酸
- (12) 5 ~ (2'-ヒドロキシフェニル) 4 H ~ 1,2 , 5 ~ オキサジアジン~ 4 ~ カルポン酸
- (13) 2 (2'-ヒドロ中シフエニル)イミダゾリン-5-カルポン酸
- (14) ピスアセトニルチアゾリン亜鉛
- (15) ピス〔2-(2'-ヒドロキシフエニル〕チ

化化物 医二氯化钠 经收益 医氯磺胺 化二氯甲基甲基

アゾリン-4-カルポン酸メチルエステル)更鉛 (16) L-2-アセトニルチアゾリン-4-カル ポン酸

- (17) 2 (α-メチルフエナンル)チアゾリン- 4 カルポン酸ナトリウム
- (18) 2 フェナシルチアゾリン 4 カルポン
- (19) N [2 (2' ヒドロキシフエニル) -チアゾリン - 4 - カルボニル] - L - ヒドロキシ ブロリン
- (20) DL-2-アセトニルチアゾリン-4-カルポン酸

とれらの化合物は、本発明化合物の1例示にすぎず、本発明はこれらの化合物のみに限定される ものではない。

また本発明化合物 (I) はケトーエノール型をとるが、エノール型をとる場合に置換器の位置により 2 体と B 体が存在するが、強力なキレート形成能を有する 2 体が好ましい。

本発明化合物は、その化学構造式からも判るよ

うに安全なものであるが、安全性の確認のために、 変異原性試験(AMB8テスト)を以下に行つた。 試験例3

安全性試験

試験は Salmonelia typhimurium のTA100 及びTA98を用い、2 菌株ともアセトニルチア ゾリンの5000, 1000, 500, 100, 50, 10, 5, 1 #8/piate の8 護度(溶鉄はDMSO) と溶鉄対照及び陽性対照(4-ニトロキノリン-N-オキシド(4 N Q O), 2-アミノアントラ セン(2 A A)) についてAME8テストを実施

試験方法はプレインキュペーション法により 89 Mix無添加ならびに添加で行つた。

その結果要用に示すように、両菌株で89 Mix 無添加ならびに添加ともに、いずれの濃度におい てもアセトニルチアゾリンによる復帰変異コロニ 一数/ piate は溶媒対照による値に近似しており、 変異原性は認められないことが明らかとなつた。

表Ⅱ ブレインキュペーション法による試験結果

			検体	複帰	変具コロニー	数/ブレート	
(物	質	微度	代削活性化に	よらない場合	代謝活性化	による場合
			(#8/plate) TA100	TA98	TA100	TA98
	媒体		÷	163 167	11 19	135 141	23 29
	(DME	10)		185 (172)	20 (17)	169 (148)	29 (27)
	_		1	1'46 155	16 17	148 151	27 28
				156 (152)	17 (17)	172 (157)	37 (31)
			5	128 139	15 20	124 155	25 25
				145 (137)	21 (19)	156 (145)	29 (26)
			10	117 151	11 16	158 174	17 . 26
			, , ,	157 (142)	25 (17)	181 (171)	34 (26)
	0	Н	50	127 141	18 21	146 168	20 30
H, C-	H, C-C N	50	151 (140)	25 (21)	172 (162)	32 (27)	
H _a C-C C H-C N	100	137 139	14 20	135 144	24 31		
アセトニルチアゾリン		150 (142)	24 (19)	145 (141)	38 (31)		
		500	122 144	14 18	136 147	24 25	
			145 (137)	20 (17)	157 (147)	32 (27)	
			1000	139 139	17 17	145 149	17 25
			'000	141 (140)	29 (21)	157 (150)	35 (26)
			5000	96 102	15 20	114 140	22 22
			3000	115 (104)	21 (19)	140 (131)	25 (22)
109 性 4 N Q O		0.025	512 559	_		_	
			583 (551)	_		l -	
		0.2	-	445 463		_	
対					513 (473)		
厢	2	A.A.	0.5	_	-	711 794	301 403
м			1			824 (776)	440 (381)

():平均值

grade the stage of the stage of

上記した試験例からも明らかなよりに本発明に係る皮膚用剤は、安全性に問題はないことはもとより網との強い中レート結合力を有することによりテロシナーゼの作用を不活化し皮膚の無化を防ぐものである。すなわち、本発明における式(I)及び(II)の皮膚用剤としての効果は、銅との中レート形成によるメラニン形成阻害作用に基を皮膚の無化を防止するものであり、現在の市場にみられる選元作用によるチロシナーゼ活性阻害剤とは機構の異るタイプのものである。

そのうえ更に、本発明に係る化合物は、皮膚科学上有用な微量金属を生体に付与するという特徴も兼ね備えており、化粧品分野でのシミ、ソバカスに、又医療分野での色柔化増症の治療と予防に大いに貢献できるものである。

また従来用いられている還元作用に基ずく抗チロシナーゼ阻害剤と組み合わせることにより、今までにない者明な効果が期待できるものでありまさに単独又併用使用において効を奏する理想的な 皮膚用剤というととができる。 本発明に係る化合物は、黒化の防止、及び/又は、治療効果がすぐれているのみでなく、安全性がきわめて高いので、化粧品、外用医薬として使用するのにきわめて適している。そのりえ、増量剤、助剤その他の化粧品基剤、外用薬基剤ともよくなじみ、製剤化も容易である。

本発明に係る皮膚用剤は、粉剤、散剤、放剤、 乳剤、軟膏剤、パンプ剤、噴射剤等各種の剤型で たく使用するととができ、との点も本発明の放分を な利点の一つである。本発明に従行物を化粧用効放力 ある式(I)、(II)で示される化性ののを化粧用用用 に配合する場合、これらを単ツナーとは関連として と共に用いてきない。とのようなとは関連として と共に用いてデテオイン場合の見るとは関連として と共に用いてデテオインののようでは と共に用いてデナインののように と共に用いてデナインのように と共に用いてデナインのように のより異はきわめてれた配合 なり異はまれているとは 場合により無は 場合も同様で、単独あるいは併用が可能に なるに 場合も同様で、単独あるいは併用が可能に その他の皮膚外用剤成分と共に用いてもよい。例

たば、外用消失鎮痛剤(サリチル酸メチル、グリテルレテン酸、インドメタシン等)、外用消報 殺菌剤(塩化ペンザルコニウム、チメロサール、 サリチル酸レゾルシン、塩化ペンセトニウム等)、 止痒剤(抱水タロラール、ジフエンヒドラミン、 サリチル酸メチル等)、パントテン酸誘導体(パ ントテン酸、パンテノール、パンテテイン、パン テチン、パンテテイン・8-スルホン酸塩等)、 植物抽出成分その他外用剤を併用することも可能 である。

製剤化にあたつては、製剤学上従来から汎用されている方法が適宜使用され、それぞれの剤型に適した賦形剤、例えば動植物脂肪(油)、高級アルコール類、グリコール類、界面活性剤、色素、香料、安定剤及びその他の成分が自由に使用出来る。

また本発明に係る有効成分の配合量については 特に制限はないが通常の場合 0.001 %~10% 配合するのが好ましい。

本発明に係る皮膚用剤は、1日1~数回適当量

を息部に斃布するか、または、すり込んで適用すればよい。特に化粧品として使用する場合は、皮腐全体に亘つて適量をマッサージしながらすり込むよりに適用するとよい結果が得られる。

次に本発明の実施例について述べる。

実施例1 英白ペック

1. ポリピニルアルコール	2	0.	0	8	
2.エタノール	2	O.	0	8	
るプロピレングリコール		3.	0	g	
4. アセトニルテアゾリン		0.	0	1	8
5. 防腐剂、香料	適		肚		
a material to the second of th					

る精製水 加えて全量100gとする。

2に4をとかしこれに1を混調させ、これを6 に残余の成分を溶解したものの中に加温しつつ加 えて必き攪拌下溶解させて製品とする。

実施例2 美白クリーム

The Control of Switching Prince Control of the Cont

1.ワセリン	2.5 8
2.流動パラフイン	1 0 0 8
るセトステアリルアルコール	1 2.0 8
4ポリオキシエテレンソルビ	

特開昭 GO-222416 (8)

タンモノステアレート	7. O 8	7. 精製水 加えて全量100m/2	とする。
5.ソルピタンモノステアレート	1. 0 8	1 , 2 , 3 , 5 をとかしこれを 4 .	,6,1の裕
ムプロピレングリコール	5. 0 g	液に加えてとかし製品とする。	•
1.パンテテイン - 8 - スルホン散		实施例 4	
ナトリウム	1. 0 8	1. ミクロクリスタリンワックス	1. 0 8
8.アセトニルチアゾリン	0.018	2.ミツロウ	2.0 8
9.防腐剤、香料	適量	5.ラノリン	2. 0 8
1 0. 幇製水 加えて全量 1 0 0	<i>ま</i> とする。	4. 流動 パラフイン	2 8.0 8
1~5を75℃に加温してとかし	、それに8を	5.ソルビタンセスキオレエート	4. 0 8
加えて帝解する。とれに6,9,1	0の水屑を75	ムツイーン 8 Ο	1. 0 🛭
℃に加温したものを加え乳化する。	冷却渝上にお	7.ステブリン酸アルミニウム	0. 2 🛭
いて7を加える0℃にまで冷却して	製品とする。	8. グリセリン	8.0 8
突施例 3		9.ピスアセトニルチアゾリン亜鉛	0. 0 1 <i>8</i>
1.エタノール	5. 0 <i>9</i>	1 Q パンテテイン - 8 - スルホン	
2. 植物油	0.18	酸ナトリウム	1 0.0 8
3.ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油	0. 5 <i>9</i>	1 1. 防腐剂、香料	適量.
4.プロピレングリコール	5. O g	1 2 精製水 加えて全量 1 0 0	8とする。
5. 2 - (2′ - ヒドロキシフエニル		1 ~7 及び9 (油層)、8 , 1 1	,12の水層
チアゾリン・4-カルポン酸	0. 1 8	をそれぞれ70℃に加温乳化する。	冷却途上にお
6.防腐剂、香料	適 量	いて10を加え、30℃にまで冷却	して乳液タイ

ブのタ	店用人	1301 R.	レナ	2

ブの外用剤製品とする。
実施例 5
1. ポリピニルアルコール 20.08
2.エタノール 2 0.0 8
3.プロピレングリコール 3.08
4. L-2-アセトニルチアゾリン
- 4 - カルポン酸 0.018
5. レーシステイン 1. 0 タ
6.防腐剂、香料 適量
7. 精製水 加えて全費100gとする。

2 に 4 をとかし、とれに 1 を復調させ、これを 7 に残余の成分を密解したものの中に加温しつつ 加えてゆき境拌下溶解させて貼布剤タイプの外用 剤製品とする。

4.図面の簡単な説明

第1図は試験例1 - (ロ)におけるメラニン形成阻 客効果の測定結果を示す図面である。

Α…プランク

B…L-2-アセトニルチアゾリン

- 4 - カルポン酸

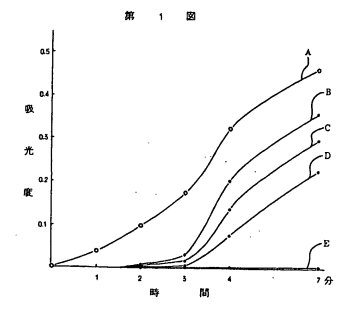
6 × 10 - M

C…L-2-アセトニルチアソリン

- 4	ーカハ	レポン酸	1. $2 \times 10^{-8} \text{ M}$
D _.	间	上	1.8 × 10 ° 8, M
B	冏	上	2.4 × 10 - M

代理人 弁理士 芦 田 報 男

THE STORE OF THE PROPERTY OF T



第1頁の続き		
@Int.Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号
// A 61 K 7/00 C 07 C 119/06 C 07 D 277/08 (C 07 D 417/06 207:00 277:00)		7306-4C 7451-4H 7330-4C 7431-4C 7242-4C 7330-4C